

Dysticum - Pulver für Tiere

Autoriseret

- HUMIC ACIDS
- HUMIC ACIDS
- ALUMINIUM MAGNESIUM SILICATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Dysticum - Pulver für Tiere

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Prydfugl

Hund

Ged

Får

Hest

Kat

Kanin

Marsvin

Hamster

Svin

Zoo dyr

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
49.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
3.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Oralt pulver

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

•

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

•

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

•

Hest

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

•

Kanin

- Meat and offal. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA07BC30

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

WH Pharmawerk Weinboehla GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

23/04/1993

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

WH Pharmawerk Weinboehla GmbH

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-00184

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/04/1993

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.